

Parofor 140 mg/ml Solution for use in drinking water/milk

Autorizado

- Paromomycin sulfate

Product identification

Nome do medicamento:

Parofor 140 mg/ml oplossing voor gebruik in drinkwater, melk of kunstmelk voor niet-herkauwende kalveren en varkens

Parofor 140 mg/ml Solution for use in drinking water/milk

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Alimento medicamentoso líquido

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para administração na água de bebida ou no leite

Withdrawal period by route of administration:

Alimento medicamentoso líquido:

• **Cattle**

- Meat and offal. 20 dia 20 days for pre-ruminant cattle

• **Pig**

- Meat and offal. 3 dia 3 days

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QA07AA06

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Países Baixos

Available in:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

22/06/2017

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Biovet J.S.C.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 118795

Data de alteração do estado de autorização:

18/01/2022

Estado-Membro de referência:

Bélgica

Número de procedimento:

BE/V/0027/002

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bulgária Chipre República Checa Dinamarca Estónia França
Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Malta
Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005517>